DERWENT-ACC-NO: 2001-212128

DERWENT-WEEK: 200122

COPYRIGHT 1999 DERWENT INFORMATION LTD

TITLE: Analytical method and system for continuous monitoring of polymer melts involves sampling the main stream and measuring property values on the melt and

extruded polymer by various instrumental methods

INVENTOR-NAME: THIELE, U

PRIORITY-DATA: 1999DE-1034349 (July 22, 1999)

PATENT-FAMILY:

PUB-NO PUB-DATE

LANGUAGE

PAGES MAIN-IPC

DE 19934349 A1

January 25, 2001

N/A

005 C08G 085/00

INT-CL (IPC): C08F002/00; C08G063/00; C08G069/00; C08G085/00

ABSTRACTED-PUB-NO: DE 19934349A

BASIC-ABSTRACT: NOVELTY - Analytical system for continuous monitoring of polymer melts, e.g. polyester or polyamide, involves sampling the main stream, measuring melt viscosity by capillary rheometry, extruding the melt and measuring several other properties between die outlet and granulator, e.g. intrinsic viscosity by FT-IR, color values and absorbance by UV/VIS spectrometry.

DETAILED DESCRIPTION - Analytical method and system for the continuous monitoring of polymer melts in production or processing, especially polyaliphatics, polyesters and polyamides. This involves (a) taking a definite amount of melt from the main stream with a melt pump, (b) measuring the melt viscosity by capillary rheology and calculating the intrinsic viscosity from this, and possibly also determining the filter value with a test filter. (c) extruding the melt through a die, cooling (e.g. in water or air), granulating and returning to the main granulate stream, and (d) analyzing the molten or solid extrudate between the die outlet and the granulator: (i) by FT-NIR or FT-Raman spectrometry to determine the intrinsic viscosity, carboxyl end group concentration, diethylene glycol content and the concentration of oligomers and monomers (and possibly other parameters); (ii) by UV/VIS spectrometry to determine absorbance, color values and UV transparency etc.; (iii) by dispersion photometry to determine opacity; (iv) by UV fluorescence spectrometry to measure thermal or oxidative degradation; (v) by laser dispersion spectrometry to determine the number and size distribution of defects, solid degradation products, additive agglomerates and gel particles; and (vi) to measure the surface roughness of the extruded product. Other types of analysis may also be carried out if required.

USE - For the continuous monitoring and quality control of polymer melts in production and processing, e.g. polyesters, polyamides and polyolefins.

ADVANTAGE - An analytical method and system which enables the continuous determination of quality and process data with great technical reliability and low cost in terms of materials and labor, and also the conversion of such data into digital form for direct process control.

DESCRIPTION OF DRAWING(S) - Analytical system for continuous monitoring of polymer melts.

melt line from reactor or extruder to granulator; 1

sampling probe; 2

flanges for sampling; 3

3-way valve; 4

extruder for calibration and purging; 5

granule drier and hopper; 6

air drier and heater; 7

melt pump; 8

pressure probes for measuring melt viscosity; 9

filter changer with filter and blank; 10

die block with die and filter; 11

purge gas inlet; 12

gas dome and housing; 13, 14

extruded polymer; 15

gas metering to GC or GC/MS; 16

GC or coupled GC/MS; 17

UV/VIS spectrometer; 18

FT-IR or Raman; 19

dispersion photometer; 20

fluorescence spectrometer; 21

laser dispersion, particle count, particle size and size distribution; 22

surface roughness measurement; 23

data processing - process control - comparison with laboratory data; 24

solidification, e.g. with water or air; 25

deflection rollers; 26

holding or feeder rollers; 27

granulator; 28

receiver for test granules; 29

granulate transporter 30

® BUNDESREPUBLIK DEUTSCHLAND



DEUTSCHES
PATENT- UND
MARKENAMT

© Offenlegungsschrift © DE 199 34 349 A 1

② Aktenzeichen:

199 34 349.7

② Anmeldetag:

22. 7. 1999

43 Offenlegungstag:

25. 1. 2001

(5) Int. Cl.⁷: **C 08 G 85/00** C 08 F 2/00 C 08 G 63/00

C 08 F 2/00 C 08 G 63/00 C 08 G 69/00 // G01N 21/71,11/00 30/00

(7) Anmelder:

Thiele, Ulrich, Dr., 63486 Bruchköbel, DE

② Erfinder: gleich Anmelder

Die folgenden Angaben sind den vom Anmelder eingereichten Unterlagen entnommen

- Analysenverfahren zur kontinuierlichen analytischen Kontrolle von Polymeren bei denen Herstellung oder Verarbeitung
- Die Erfindung betrifft ein Analyseverfahren zur kontinuierlichen analytischen Kontrolle von Polymeren bei deren Herstellung oder Verarbeitung, wobei an einem Teilstrom des Polymers zuerst die Schmelzeviskosität und die Filtrierfähigkeit gemessen werden, das Polymer dann zu einem Strang geformt wird und an diesem zwischen Austritt aus der Düse und einem Granulator im schmelzeflüssigen oder erstarrten Zustand mittels verschiedener optischer Meßmethoden wie FT-NIR oder FT-Raman, UV-VIS, Streulichtmessung, Fluoreszenzmessung, Laserstreu-lichtmessung und Messung der Oberflächenrauhigkeit die wichtigsten Qualitätsmerkmale des Polymers kontinuierlich gemessen werden und am Austritt der Schmelze aus der Düse in einem die Düse umgebenden Gasdom die aus der Polymerschmelze ausgasenden Bestandteile mittels Gaschromatographie oder einer Kopplung Gaschromatographie - Massenspektroskopie in Art und Menge gemessen und erfaßt werden. Die so erhaltenen Qualitätsinformationen dienen zur Steuerung des Prozesses der Polymersynthese.

Beschreibung

Bei der Herstellung von Polymeren, wie z. B. Polyethylenterephthalat (PET), Polybutylenterephthalat (PBT), Polytrimethylenterephthalat (PTT), Nylon 6 (PA 6) oder Polyalkylenen, erfolgt die Analyse der gängigen chemischen Kennwerte in den meisten Herstellungsbetrieben nach wie vor überwiegend auf naßchemischem Wege. Folgende Kennwerte sind frequentiell für die Steuerung des Prozesses und zur Qualitätskontrolle zu messen:

Intrinsische Viskosität (IV), relative Viskosität (LV), Schmelzviskosität (MV)

Konzentrationen von COOH-, OH- oder NH₂-Endgruppen Äther der Diole (z. B. DEG) und andere Nebenprodukte Monomere

Comonomere, wie z. B. Isophthalsäure, Naphthalendicarbonsäure, Adipinsäure

Oligomere

Katalysatoren

Farbzahlen L, a, b

Trübung, Anteil an fein verteilten Ausfällungen und Verunreinigungen

Schwarze Stippen, Gele oder andere grobe Inhomogenitäten TiO₂ Agglomerate (z. B. bei Textil-PET)

Additivverteilung

Niedermolekulare Begleitprodukte des thermischen Abbaues

Für die meisten Bestimmungsmethoden wird das Polymer in z. T. aggressiven oder giftigen Lösungsmitteln (z. B. Phenol, Tetrachlorethan, Dichlorphenol, Pentafluorisopropanol, H₂SO₄) gelöst. Einige Eigenschaften – wie Farbzahlen – werden auch durch optische Methoden direkt am Granulat gemessen.

Mit der ständig steigenden Kapazität der Polymeranlagen nimmt auch das Risiko zu, durch spätes Reagieren auf Qualitätsabweichungen große Mengen an off-spec-Material zu erzeugen. Dabei sind neben den rein chemischen Kennwerten des Polymers vor allem Informationen zu Farbe und Homogenität der Schmelze von Interesse, da aus ihnen auf den mechanischen und thermischen Zustand der Anlage geschlossen werden kann. Weiterhin ist es von Interesse, Anzeichen von thermischer Zersetzung oder eingedrungenen Fremdsubstanzen frühzeitig zu erkennen. Es hat deshalb in den vergangenen zehn Jahren nicht an Versuchen gefehlt, eine effiziente on-line-Analytik zu entwickeln. Ein möglicher Lösungsweg ist bei der Herstellung von Granulat die Installation einer automatischen Probenahme und eines entsprechend automatisierten Analysensystems, wobei zwar mit Automaten, jedoch mit den herkömmlichen chemischen und physikalischen Methoden gemessen wird.

Ein anderer Ansatz ist die Nutzung der FT-NIR-Methode zur Bestimmung einer Reihe der o. g. Parameter direkt an der Schmelze. Dafür entwickelte z. B. die Firma Automatik bereits 1990 ein Analysengerät (IROS 100). Der Einsatz dieser Methode war unter den robusten Bedingungen der Industrie jedoch bis heute nicht sonderlich erfolgreich, da die optischen Messungen an einer Schmelze eine Küvette voraussetzen, die vom Polymer durchströmt wird. Aufgrund der hohen Prozeßtemperaturen von 200–350°C und der Eigenschaft der Polymerschmelzen, Niederschläge und Krusten an den Innenwänden der mit Polymer durchströmten Leitungen zu bilden, ist die Standzeit der Küvetten gering und der Aufwand für Reinigung und Neuinstallation hoch. Somit war diese Methode für den robusten Produktionsbetrieb bisher nicht geeignet.

Die kontinuierliche Messung von z. B. Intrinsischer Viskosität (IV), Diethylenglykol-Gehalt, COOH-Endgruppen und Kristallisationsgrad an Polyester in Granulatform wurde 2

für die Regelung und Kontrolle der Festphasenkondensation von der Firma Bühler in der Offenlegungsschrift DE 43 26 105 A1 vorgeschlagen. Bei dieser Art der at-line-Messung können Eigenschaften wie Trübung, Ausfällungen oder Oberflächeneigenschaften des Polymers und Verunreinigungen nicht mit erfaßt werden. Außerdem stellte sich heraus, daß die erhaltenen Meßwerte sehr stark von Granulatform und Kristallisationsgrad abhängig sind.

Der Erfindung liegt die Aufgabe zugrunde, ein kontinuierliches Analysenverfahren und eine Vorrichtung bereitzustellen, die es ermöglichen, eine Vielzahl der für die Produktionskontrolle der im Schmelzeverfahren hergestellten Polymere oder Polymergranulate wie z. B. Polyaliphaten, Polyestern und Polyamiden erforderlichen Analysen- und stoffbezogenen Prozeßinformationen an einer kontinuierlichen Probe mit hoher technischer Sicherheit und geringem Aufwand an Material und Personal zu messen, zu erfassen und zur Prozeßsteuerung in digitaler Form bereitzustellen.

Erfindungsgemäß werden dazu eine Kombination von Analysenverfahren sowie eine Vorrichtung vorgeschlagen, bei der die im Stand der Technik aufgeführten Nachteile weitgehend eliminiert werden können. Bei dem neuen Analysenverfahren wird so vorgegangen, daß die analytischen Messungen an einer unverfestigten, frei fließenden Polymerschmelze oder einem erstarrten und abgekühlten Polymerstrang oder Film durchgeführt werden, wobei an einer beliebigen Stelle der Schmelzeleitung nach dem Endreaktor oder Aufschmelzextruder oder direkt an der Granulierdüse eine bestimmte Menge an Polymerschmelze entnommen wird und über eine Schmelzepumpe einer separaten Austragsdüse zugeführt wird, wobei der Schmelzestrang, der vorzugsweise in seiner Form rund oder oval sein kann (übliche Abmessungen eines Schmelzestranges an einem industriellen Stranggranulator sind z. B. am Schmelzeaustritt unmittelbar an der Düse 8-10 mm Durchmesser und nach dem Verzug in der Kühlzone im Abstand von > 1 m von der Düse 2-5 mm Durchmesser) nach Austritt aus der Düse z. B. in einem Wasserbad oder Luftbad verfestigt, abgekühlt und anschließend granuliert wird und die Messung einer Vielzahl von Parametern auf dem Weg zwischen dem Eintritt in die erfindungsgemäße Meßeinrichtung und dem Granulator an dem schmelzeflüssigen oder erstarrten und abgekühlten Strang mittels verschiedener rheologischer, optischer und chromatographischer Analysenmethoden erfolgt. Die Meßstrecke der erfindungsgemäßen Meßeinrichtung beginnt demgemäß unmittelbar hinter der Schmelzepumpe und endet vor dem Granulator.

Erfindungsgemäß werden nach der Schmelzepumpe folgende Analysenmethoden angewendet:

- Schmelze-Rheometer im Verlaufe der Schmelzeleitung bis zum Austritt aus der Strangdüse. Zur Ermittlung der Schmelzviskosität werden der Druckabfall an einer Kapillare und die Schmelzetemperatur gemessen und über ein Computerprogramm korreliert, wobei es sinnvoll ist, die Schmelzeleitung selbst als geeignete Kapillare auszubilden.
- Auf dem Weg zwischen der Schmelzepumpe und dem Austritt der Schmelze aus der Düse kann ein Testfilter zur Ermittlung des Filterwertes eingebunden werden.
- 3. Auf dem Weg zwischen dem Austritt aus der Düse und dem Granulator können an dem schmelzeflüssigen oder amorph erstarrten Strang u. a. folgende optische Messungen durchgeführt werden:
 - FT-NIR oder FT-RAMAN Spektroskopie für Intrinsische Viskosität reaktive Endgruppen wie -COOH, -OH, -NH₂

Monomere oder Co-Monomere

Glykoläthergruppen

Oligomer-Konzentration

- Oberflächenbeschaffenheit des Stranges wie Rauhigkeit
- UV-VIS Spektroskopie für

Farbe

UV-Durchlässigkeit

 Messung der UV-Fluoreszenz zur Ermittlung thermischer oder oxydativer Schädigungen (hier 10 soll z. B. kein Fluoreszenzspektrum aufgenommen werden, sondern einfach die integrale Intensität der durch UV-Licht angeregten Fluoreszenz gemessen werden)

Streulichtmessung für

Ausfällungen und Trübung (Streulichtintensität als integrales Maß der ungelösten Verunreinigungen)

Laserstreuung für

Stippen, Teilchen, Gele (Ermittlung Zahl und 20 Größenverteilung von ungelösten Verunreinigungen, wobei insbesondere Stippen und black spots von Interesse sind).

- 4. Neben den optischen Messungen ist es vorteilhaft. die im Gasraum (13) unmittelbar am Austritt der Poly- 25 merschmelze ausgasenden Bestandteile der Schmelze mit einem Prozeßgaschromatographen oder einer Kopplung aus Gaschromatograph und Massenspektroskop kontinuierlich zu untersuchen. Dabei wird dem Gasraum eine definierte Menge inertes Spülgas zuge- 30 führt und über eine Dosiereinrichtung Gasproben zum Gaschromatograph/Massenspektroskop geführt. Je nach Polymerart finden sich im Gasraum die niedermolekularen Abbauprodukte wie z. B. Acetaldehyd bei der PET-Herstellung oder Tetrahydrofuran bei der 35 PBT-Herstellung oder Acrolein bei der PTT-Herstellung. Auf diese Weise können u. a. Einbrüche von Fremdsubstanzen in die Rohstoffe, Sauerstoff oder Leckagen am Heizölsystem erkannt werden. Bei Prozeßstörungen insbesondere des thermischen Regimes 40 wird die Veränderung des Niveaus der Abbauproduktmengen erkannt.
- Die Granulatform und -größe des im Anschluß an die Messung granulierten Stranges wird so eingestellt, daß eine Zumischung dieses Granulates zu dem Hauptstrom erfolgt und keinerlei verfahrenstechnische Probleme bereitet sowie keine Materialverluste entstehen.

Die Art und Anzahl der Analysenmethoden ist nicht auf die genannten Verfahren begrenzt.

Aufbau und Anordnung der Analysenvorrichtung ist anhand der Skizze 1 demonstriert. Darin bedeuten:

- 1 Schmelzeleitung vom Reaktor oder Extruder zum Granulator
- 2 Probenahmestutzen
- 3 Einflanschung der Probenahme in die Schmelzeleitung
- 4 Dreiwege-Ventil
- 5 Extruder für Eichung und Spülung
- 6 Granulattrockner und Granulathopper
- 7 Lufttrockner und Erhitzer
- 8 Schmelzepumpe
- 9 Druckmeßfühler für Messung der Schmelzeviskositat
- 10 Filterwechsler mit Filter und Leereinsatz.
- 11 Düsenblock mit Düse und Filter
- 12 Spülgasdosierung
- 13 Gasdom
- 14 Gehäuse Gasdom

15 Polymerstrang

- 16 Gasdosierung zum GC/GC-MS
- 17 GC- oder GC/MS-Kopplung
- 18 UV-VIS Spektrosko
- 5 19 FT-NIR oder Raman Spektroskop
 - 20 Streulichtmessung
 - 21 Fluoreszenzmessung
 - 22 Laserstreulichtmessung, Teilchenzahl, Teilchengröße und Größenverteilung
 - 23 Oberflächenmessung
 - 24 Datenverarbeitung Prozeßsteuerung Labordatenvergleich
 - 25 Strangverfestigung z. B. durch Wasser oder Luft
 - 26 Umlenkrollen
- 5 27 Halte- oder Förderrollen
- 28 Granulator

60

- 29 Zwischenbehälter Prüfgranulat
- 30 Granulat Fördereinrichtung

Für die Ausführung des Verfahrens kann es vorteilhaft sein, die unter 18–23 genannten optischen Meßverfahren entweder vor oder nach der Strangverfestigung anzuordnen, wobei für die Anordnung immer die für das jeweilige Meßverfahren günstigste Position gewählt werden kann.

Für die Kalibrierung der einzelnen Meßmethoden wird so vorgegangen, daß über einen Laborextruder und ein in die Schmelzeleitung vor Eintritt in das Kapillarrheometer angebrachtes Dreiwegeventil der Meßeinrichtung eine Polymerschmelze zugeführt werden kann, deren Kennwerte bekannt sind.

Als eine vereinfachte Ausführungsform des Meßverfahrens können die Meßsonden direkt an einem oder an mehreren Strängen einer bereits vorhandenen Gießdüse einer Stranggranuliereinrichtung angeordnet werden, wobei diese Stränge z. B. aus dem Bereich des Granulators herausgeführt und an einem separaten Ort vermessen und anschließend auch separat granuliert werden.

Das beschriebene Meßverfahren ermöglicht es, die Ergebnisse der Messungen zur direkten Steuerung des Prozesses der Polymerherstellung zu nutzen.

Patentansprüche

1. Analysenverfahren und Vorrichtung zur kontinuierlichen Kontrolle von Polymerschmelzen, bei deren Herstellung oder Verarbeitung, insbesondere von Polyaliphaten, Polyester und Polyamiden gekennzeichnet dadurch, daß aus dem Hauptstrom einer Polymerschmelze mittels einer Schmelzepumpe eine definierte Schmelzemenge entnommen wird und zuerst nach dem Verfahren der Kapillarrheologie die Schmelzeviskosität gemessen wird und daraus die Intrinsische Viskosität errechnet wird und wahlweise anschließend der Filterwert anhand eines Testfilters ermittelt wird und die Schmelze dann einer Düse zugeführt und zu einem Strang geformt wird, der unterhalb der Düse in eine Strangverfestigung, z. B. ein Wasserbad oder Luftbad eintritt und nach Abkühlung granuliert wird, wobei das entstandene Granulat dem Hauptstrom an Granulat zugemischt werden kann und auf dem Weg zwischen dem Austritt aus der Düse und dem Granulator an dem schmelzeflüssigen oder erstarrten Strang mittels eines FT-NIR- oder FT-RAMAN-Spektroskopes die Intrinsische Viskosität, die Konzentration an COOH-Endgruppen, der Gehalt an Diethylenglykol, die Konzentration an Oligomeren und die Monomerkonzentration bestimmt werden, wobei andere Meßgrößen, die mittels der FT-NIR- oder FT-RAMAN-Spektroskopie be-

stimmbar sind in den Patentumfang eingeschlossen sind und an dem schmelzeslüssigen oder erstarrten Strang dem Granulator auf dem Weg zwischen dem Austritt aus der Düse mittels UV-VIS-Spektroskopie die Extinction, die Farbwerte sowie die UV-Durchlässigkeit bestimmt werden, wobei andere mittels UV-VIS-Spektroskopie bestimmbare Kenngrößen des Polymers in den Patentumfang eingeschlossen sind und auf dem Weg zwischen dem Austritt aus der Düse und dem Granulator an dem schmelzeflüssigen oder erstarr- 10 ten Strang mittels Streulichtmessung die Trübung gemessen wird und auf dem Weg zwischen dem Austritt aus der Düse und dem Granulator an dem schmelzeflüssigen oder erstarrten Strang mittels UV-Fluoreszenz-Spektroskopie die thermische oder oxydative 15 Schädigung des Polymers gemessen wird und auf dem Weg zwischen dem Austritt aus der Düse und dem Granulator an dem schmelzeflüssigen oder erstarrten Strang mittels einer Laserstreulicht-Spektroskopie die Anzahl und Größenverteilung von Ausfällungen, fe- 20 sten Abbauprodukten, Additivagglomeraten und Gelteilchen gemessen und gezählt werden und auf dem Weg zwischen dem Austritt aus der Düse und dem Granulator an dem schmelzeflüssigen oder erstarrten Strang die Oberflächenrauhigkeit des Stranges gemes- 25 sen wird, wobei Anzahl und Art der Analysenmethoden nicht auf die genannten Verfahren begrenzt sind. 2. Analysenverfahren und Vorrichtung zur kontinuierlichen Kontrolle von Polymerschmelzen nach Anspruch 1 gekennzeichnet dadurch, daß das sich im Gas- 30 dom um den Austritt des Schmelzestranges befindliche Gasgemisch unter Benutzung eines Prozeßgaschromatographen oder einer Kopplung aus Gaschromatograph und Massenspektrometer auf gasförmige Abbauprodukte oder Verunreinigungen des jeweiligen Polymers 35 untersucht wird.

3. Analysenverfahren und Vorrichtung zur kontinuierlichen Kontrolle von Polymerschmelzen nach Anspruch 1 gekennzeichnet dadurch, daß zur Kalibrierung der Apparatur und der damit durchgeführten Analysenmethoden die Möglichkeit vorgesehen ist, über einen Extruder und ein in die Schmelzeleitung vor Eintritt in das Kapillarrheometer angebrachtes Dreiwegeventil der Meßeinrichtung eine definierte Polymerschmelze zugeführt werden kann.

4. Analysenverfahren und Vorrichtung zur kontinuierlichen Kontrolle von Polymerschmelzen nach Anspruch 1 gekennzeichnet dadurch, daß die Ergebnisse der Messungen aus Anspruch 1 und 2 zur direkten Steuerung des Prozesses der Polymerherstellung versendet werden.

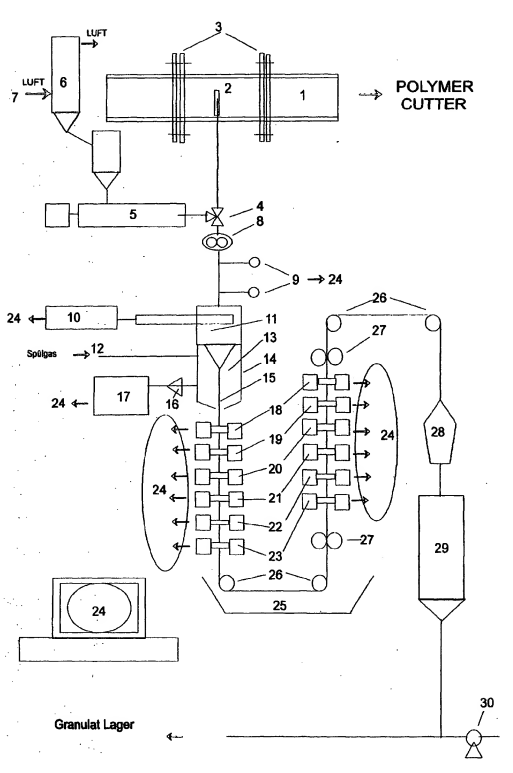
5. Analysenverfahren und Vorrichtung zur kontinuierlichen Kontrolle von Polymerschmelzen nach Anspruch 1 gekennzeichnet dadurch, daß als eine vereinfachte Ausführungsform die Meßsonden direkt an einem oder an mehreren Strängen einer bereits vorhandenen Gießdüse einer Stranggranuliereinrichtung angebracht werden.

Hierzu 1 Seite(n) Zeichnungen

- Leerseite -

Nummer: Int. Cl.⁷: Offenlegungstag: DE 199 34 349 A1 C 08 G 85/00 25. Januar 2001

SKIZZE: 1



002 064/593